1/5/1 (Item 1 from file: 351) Links

Fulltext available through: Order File History

Derwent WPI

(c) 2008 The Thomson Corporation. All rights reserved.

0010795126

WPI Acc no: 2001-410843/200144 XRAM Acc no: C2001-124550

Skin treatment compositions containing Prunus extract or active agent mixture of genistein and naringenin,

having e.g. estrogenic, collagen synthesis stimulating, antioxidant and radical scavenging action Patent Assignee: COGNIS FRANCE SA (COGN-N); LAB SEROBIOLOGIQUES SA (SERO-N)

Inventor: MOSER P; PAULY G

Patent Family (7 patents, 29 & countries)

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Update	Type
EP 1104672	A1	20010606	EP 1999440342	A	19991202	200144	В
WO 2001039738	A2	20010607	WO 2000EP11661	A	20001123	200144	E
AU 200117046	Α	20010612	AU 200117046	Α	20001123	200154	E
EP 1233747	A2	20020828	EP 2000979620	Α	20001123	200264	E
			WO 2000EP11661	A	20001123		
EP 1233747	B1	20040915	EP 2000979620	A	20001123	200460	E
		1	WO 2000EP11661	Α	20001123		
DE 50007810	G	20041021	DE 50007810	Α	20001123	200469	E
			EP 2000979620	A	20001123		
			WO 2000EP11661	A	20001123		
ES 2228635	Т3	20050416	EP 2000979620	A	20001123	200528	E

Priority Applications (no., kind, date): EP 1999440342 A 19991202

Patent Details

Patent Number	Kind	Lan	Pgs	Draw	Filing 1	Notes
EP 1104672	A1	DE	20	0		
Regional	AL A	ГВЕ	CH (CY DE	DK ES FI FR GB GR II	EIT LI LT LU LV MC
Designated	MK N	L PT	RO	SE SI		
States, Original						
WO 2001039738	A2	DE				
National	AU C	A JP	KR U	JS		
Designated						
States, Original						
Regional	AT BI	E CH	CY I	DE DK	ES FI FR GB GR IE IT	LU MC NL PT SE TR
Designated						
States, Original						
AU 200117046	Α	EN			Based on OPI patent	WO 2001039738
EP 1233747	A2	DE			PCT Application	WO 2000EP11661
					Based on OPI patent	WO 2001039738
Regional	AT BI	E CH	CY I	DE DK	ES FI FR GB GR IE IT	LI LU MC NL PT SE
Designated	TR					
States, Original						
EP 1233747	B1	DE			PCT Application	WO 2000EP11661
					Based on OPI patent	WO 2001039738
Regional	DE ES	FR C	GB I	Γ		
Designated						
States, Original						

DE 50007810	G	DE	Application	EP 2000979620
			PCT Application	WO 2000EP11661
			Based on OPI patent	EP 1233747
			Based on OPI patent	WO 2001039738
ES 2228635	Т3	ES	Application	EP 2000979620
			Based on OPI patent	EP 1233747

Alerting Abstract EP A1

NOVELTY - The use of *Prunus* extracts (A) is claimed for the production of cosmetic and/or pharmaceutical preparations for controlling skin aging or sun-protective compositions.

DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is included for active agent mixtures (B) containing genistein and naringenin.

ACTIVITY - Dermatological.

MECHANISM OF ACTION - Antioxidant; radical scavenger; stimulant of keratinocyte and fibroblast activity; collagen synthesis stimulant.

USE - (A) and their active components (i.e. mixtures of isoflavones and flavones (claimed), especially the phytoestrogen mixtures (B)) stimulate the action of keratinocytes and fibroblasts and the synthesis of collagen in aged skin (in particular by compensating for reduction in collagen synthesis due to reduced estrogen levels in postmenopausal women); make the skin look younger in general (especially by smoothing wrinkles and increasing the elasticity of the skin). They also show radical scavenging and antioxidant activity, and alleviate the effects of toxic environmental factors on the skin. (A) and (B) are thus useful in skin treatment, antiaging or especially sunprotective compositions. The use of (B) is claimed in the production of cosmetic and/or pharmaceutical preparations (specifically for use as antioxidants, for stimulation of the activity of keratinocytes and fibroblasts and/or for increasing the elasticity of the skin).

ADVANTAGE - (A) and (B) have a good estrogenic effect on topical administration, and are of plant origin.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: SKIN; TREAT; COMPOSITION; CONTAIN; PRUNUS; EXTRACT; ACTIVE; AGENT; MIXTURE; COLLAGEN; SYNTHESIS; STIMULATING; ANTIOXIDANT; RADICAL; SCAVENGER; ACTION

Class Codes

International Patent Classification

IPC	Class Level	Scope	Position	Status	Version Date
A61K-007/48			Main		"Version 7"
A61K-031/35			Secondary		"Version 7"

ECLA: A61K-008/49H2, A61K-008/97, A61Q-017/04, A61Q-019/08

File Segment: CPI DWPI Class: B02; D21

Manual Codes (CPI/A-N): B04-A08C2; B04-A10; B06-A01; B12-M02; B12-M02E; B12-M03; B14-N17; B14-

R05; B14-S08; D08-B09A; D08-B11; D09-E





Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets



EP 1 104 672 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 06.06.2001 Patentblatt 2001/23 (51) Int Cl.7: **A61 K 7/48**, A61 K 31/35

(21) Anmeldenummer: 99440342.6

(22) Anmeldetag: 02.12.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(71) Anmelder: Laboratoires Serobiologiques(Societe Anonyme) 54425 Pulnoy (FR)

(72) Erfinder:

- Pauly, Gilles 54000 Nancy (FR)
- Moser, Philippe 54270 Essey-les-Nancy (FR)
- (74) Vertreter: Fabry, Bernd c/o Cognis Deutschland GmbH, CRT-IP, Postfach 13 01 64 40551 Düsseldorf (DE)
- (54)Kosmetische und/oder pharmazeutische Zubereitungen
- (57) Die Erfindung betrifft die Verwendung von Pru-

nus-Extrakten zur Herstellung von kosmetischen und/ oder pharmazeutischen Zubereitungen.

Beschreibung

Gebiet der Erfindung

[0001] Die Erfindung befindet sich auf dem Gebiet der kosmetischen Hautbehandlung und betrifft zum einen die Verwendung spezieller Pflanzenextrakten mit einem Gehalt an Phytoestrogenen sowie spezielle Mischungen dieser Phytoestrogene und deren Verwendung in der Hautbehandlung.

Stand der Technik

10

20

25

40

[0002] Seit längerer Zeit ist bekannt, daß Sexual- bzw. Steroidhormone vom Androgen- bzw. Oestrogentyp einen Einfluß auf das Wachstum von Keratinocyten haben und die epitheliale Zelldifferenzierung in der Epidermis beeinflussen. Unmittelbar in Zusammenhang steht damit die Blosynthese und die Umwandlung von Kollagen in den obersten Hautschichten. Zu den gesicherten Erkenntnissen zählt ferner, daß der weibliche Organismus in der Prae-Menopause eine signifikante Abnahme des Progesteronspiegels erleidet, dem in der Menopause dann eine Abnahme des Oestrogenspiegels folgt. Dies führt dazu, daß infolge mangelnder Verfügbarkeit an entsprechenden Sexualhormonen die Stimulation der Keratinocyten erheblich vermindert wird, was dazu führt, daß beispielsweise weniger Kollagen gebildet wird. Im Endergebnis verliert die Haut ihre Spannkraft, bildet Falten und wird subjektiv als "alt" empfunden. Zwar kann das Absinken des Hormonspiegels durch orale Verabreichung beispielsweise von Oestrogenen ausgeglichen werden, die Praxis zeigt jedoch, daß nur ein kleiner Teil der Verbraucherinnen hierzu bereit ist.

[0003] Demzufolge hat die Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin bestanden, neue kosmetische Wirkstoffe zur Verfügung zu stellen, welche bei topischer Anwendung die Keratinocyten stimulieren und damit einen Ausgleich für den abgesunkenen Sexualhormonspiegel darstellen. Insbesondere sollten die neuen Wirkstoffe in der Anwendung dafür Sorge tragen, daß gerade ältere Haut jünger erscheint, d.h. daß Falten geglättet und die Spannkraft erhöht wird. Gleichzeitig sollten die Wirkstoffe als Radikalfänger wirken, also den Einfluß von Umweltgiften auf die Haut mildern, und wenigstens überwiegend pflanzlicher Herkunft sein.

Beschreibung der Erfindung

[0004] Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Prunus-Extrakten zur Herstellung von kosmetischen und/ oder pharmazeutischen Zubereitung gegen die Hautalterung sowie von Sonnenschutzmitteln.

[0005] Überraschenderweise wurde gefunden, daß Prunus-Extrakte bzw. die darin enthaltenen Mischungen von Isoflavonen und Flavanonen, vorzugsweise Gemische von Genistinen und Naringeninen auf die Tätigkeit von Keratinocyten bzw. Fibroblasten sowie die Synthese von Kollagen gerade in älterer Haut einen stimulierenden Einfluß hat. Gleichzeitig wirken die Zubereitungen als Radikalfänger bzw. Antioxidantien, was die Extrakte zur Herstellung von Sonnenschutzmitteln geeignet macht. In Summe führt die Verwendung der Extrakte bzw. der darin enthaltenen Inhaltsstoffe dazu, daß die Hautelastizität verstärkt wird und die Haut insgesamt jünger erscheint.

Prunus-Extrakte

[0006] Die Gattung Prunus gehört zur Familie der Rosaceae-Gewächse und ist in seinen Wildformen über ganz Europa, die Nord-Türkei bis hin nach Kaukasien verbreitet. Typische Varietäten sind Prunus jamsakura Sieb., Prunus japonica Thumb., Prunus zippeliana M., Prunus yedoensis Matsum. sowie insbesondere Prunus persica Batsch. Die Extrakte können in an sich bekannter Weise, beispielsweise in Form wäßriger, alkoholischer oder wäßrig/alkoholischer Auszüge gewonnen werden [vgl. z.B. JP-A2 Hei 01/228981 (Kobe)] und dienen in der Naturheilkunde als Wirkstoffe. [0007] In diesem Zusammenhang sei auf den einschlägigen Stand der Technik verweisen. So ist beispielsweise aus der japanischen Patentanmeldung JP-A2 Hei 03/188008 (Shiseido) bekannt, daß Rosaceae-Extrakte als Feuchtigkeitsregulatoren für die Haut dienen können. Gegenstand der japanischen Patentanmeldung JP-A2 Hei 10/147537 (Kao) ist die Verwendung von Prunus-Extrakten zur Stärkung der Immunreaktion bei Einwirkung von UV-Strahlen auf die Epidermis. Die Verwendung von Prunus-Extrakten zur Behandlung von Hautirritationen ist beispielsweise aus der japanischen Patentanmeldung JP-A2 63/230624 (Earth Seiyaku) bekannt. In den japanischen Patentanmeldungen JP-A2 Hei 03/118013 und JP-A2 Hei 10/338642 (Shiseido) wird über die Wirkung von Prunus-Extrakten als Inhibitoren für Testosteron-5-a-reductase und Proteasen berichtet. Die antiinflammatorische Wirkung von Prunus- Extrakten ist Gegenstand der japanischen Patentanmeldung JP-A2 Hei 10/114669 (Sanki Shoji). In der japanischen Patentanmeldung JP-A2 Hei 10/036279 (Ichimaru Pharcos) wird auf die Stimulierung der Fibroblastenaktivität durch Einsatz von Prunus-Extrakten hingewiesen.

[0008] Vorzugsweise werden solche Extrakte eingesetzt, die wirksame Mengen der Hauptbestandteile, d.h. an Isoflavonen und Flavanonen aufweisen. Typische Vertreter, die in diesen Extrakten zu finden sind, stellen folgende Stoffe

dar: Dihydromorin, Genistein (I), Genistin (Genistein-7-O-glucosid, II) Naringenin (III), Salipurposid (Naringenin-glycosid), Prunin (Naringenin-7-O-glucosid), Sakuranetin (Naringenin-7-methylether), Dihydrowogonin, Dihydrowogonin-7-O-glucosid, Chrysin, Chrysin-7-O-glucosid, Rutln, Quercetin, Galangin, Catechin und Epicathin.

(III) Naringenin (5,7,4'-Trihydroxyflavanone)

[0009] Derartige Extrakte sind unter der Marke Phytoestry® (Laboratoires Serobiologiques/FR) im Handel. Hierbei handelt es sich in der Regel um wäßrige oder wäßrig/alkoholische Auszüge, die man in Mengen von 0,1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 8 und insbesondere 3 bis 5 Gew.-% - bezogen auf Aktivsubstanz und die fertigen Zubereitungen - einsetzen kann.

Wirkstoffmischungen

5

30

35

45

[0010] Anstelle der Prunus-Extrakte ist es selbstverständlich auch möglich, die wesentlichen Bestandteile - also vor allem Isoflavone und Flavanone - anzureichern oder zu synthetisieren und dann bestimmungsgemäß zu verwenden. Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft daher Wirkstoffmischungen, enthaltend Genisteine und Naringenine, wobei das Gewichtsverhältnis dieser beiden Stoffgruppen untereinander 1: (0,5 bis 5) betragen kann. Weitere Gegenstände der Erfindung betreffen daher Verwendung von Wirkstoffmischungen, enthaltend Genisteine und Naringenine

- > zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen;
- > als Antioxidantien, vorzugsweise zur Herstellung von Sonnenschutzmitteln;
- zur Herstellung einer Zubereitung zur Stimulation der Aktivität der Keratinocyten bzw. Fibroblasten; sowie
- > zur Stärkung der Hautelastizität.

50 [0011] Dabei können die Wirkstoffmischungen in Mengen von 0,1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 8 und insbesondere 3 bis 5 Gew.-% - bezogen auf Aktivsubstanz und die fertigen Zubereitungen - eingesetzt werden.

Gewerbliche Anwendbarkeit

[0012] Die erfindungsgemäßen Prunus-Extrakte bzw. die darin enthaltenen Wirkstoffgemische können zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen, insbesondere Hautbehandlungs- und Anti-Ageingsowie Sonnenschutzmitteln, wie beispielsweise Emulsionen, Wachs/ Fett-Massen, Stiftpräparaten, Pudern oder Salben dienen. Diese Mittel können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe milde Tenside, Ölkörper, Emulgatoren, Über-

fettungsmittel, Perlglanzwachse, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, Polymere, Siliconverbindungen, Fette, Wachse, Lecithine, Phospholipide, Stabilisatoren, biogene Wirkstoffe, Deodorantien, Antitranspirantien, Antischuppenmittel, Filmbildner, Quellmittel, UV-Lichtschutz-faktoren, Antioxidantien, Hydrotrope, Konservierungsmittel, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Tyrosininhibitoren (Depigmentierungsmittel), Solubilisatoren, Parfümöle, Farbstoffe und dergleichen enthalten.

[0013] Typische Beispiele für geeignete milde, d.h. besonders hautverträgliche Tenside sind Fettalkoholpolyglycolethersulfate, Monoglyceridsulfate, Mono- und/oder Dialkylsulfosuccinate, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuretauride, Fettsäureglutamate, α-Olefinsulfonate, Ethercarbonsäuren, Alkyloligoglucoside, Fettsäureglucamide, Alkylamidobetaine und/oder Proteinfettsäurekondensate, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

- [0014] Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Ester von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, wie z.B. Myristylmyristat, Myristylpalmitat, Myristylstearat, Myristylsostearat, Myristyloleat, Myristylbehenat, Myristylerucat, Cetylmyristat, Cetylpalmitat, Cetylstearat, Cetylisostearat, Cetyloleat, Cetylbehenat, Cetylerucat, Stearylmyristat, Stearylpalmitat, Stearylstearat, Stearylstearat, Stearylstearat, Isostearylstearat, Isostearylstearat, Isostearylstearat, Isostearylstearat, Isostearylstearat, Isostearylstearat, Oleylisostearat, Isostearyloleat, Isostearylbehenat, Stearylstearat, Oleylmyristat, Behenylstearat, Oleylstearat, Oleylstearat, Oleyloleat, Oleylbehenat, Oleylerucat, Behenylmyristat, Behenylpalmitat, Behenylstearat, Behenylstearat, Erucyloleat, Behenylstearat, Erucylstearat, Eru
- koholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, insbesondere Benzoesäure, Ester von C₂-C₁₂
 Dicarbonsäuren mit linearen oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen oder Polyolen mit 2 bis 10
 Kohlenstoffatomen und 2 bis 6 Hydroxylgruppen, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, lineare und verzweigte C₆-C₂₂-Fettalkoholcarbonate, Guerbetcarbonate, Ester der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₂-filkoholen (z.B. Finsolv®TN), lineare oder verzweigte, symmetrische oder unsymmetrische Dialkylether mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen pro Alkylgruppe, Ringöffnungsprodukte von epoxidierten Fettsäureestem mit Polyolen, Siliconöle und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe, wie z.B. wie Squalan, Squalen oder Dialkylcyclohexane in Betracht.

[0015] Als Emulgatoren kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus mindestens einer der folgenden Gruppen in Frage:

- 35 Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe sowie Alkylamine mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest;
 - Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alk(en)ylrest und deren ethoxylierte Analoga;
- 40 Anlagerungsprodukte von 1 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - ▶ Partialester von Glycerin und/oder Sorbitan mit ungesättigten, linearen oder gesättigten, verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
- Partialester von Polyglycerin (durchschnittlicher Eigenkondensationsgrad 2 bis 8), Polyethylenglycol (Molekulargewicht 400 bis 5000), Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Zuckeralkoholen (z.B. Sorbit), Alkylglucosiden (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucosiden (z.B. Cellulose) mit gesättigten und/oder ungesättigten, linearen oder verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
- 50 > Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß DE 1165574 PS und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin oder Polyglycerin.
 - Mono-, Di- und Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate und deren Salze;
 - Wollwachsalkohole:
 - > Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
 - > Polyalkylenglycole sowie
 - Glycerincarbonat.

15

20

EP 1 104 672 A1

[0016] Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmen- gen von Ethylenoxid und/ oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus DE 2024051 PS als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

[0017] Alkyl- und/oder Alkenyloligoglycoside, ihre Herstellung und ihre Verwendung sind aus dem Stand der Technik bekannt. Ihre Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerislerungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt.

[0018] Typische Beispiele für geeignete Partialglyceride sind Hydroxystearinsäuremonoglycerid, Hydroxystearinsäurediglycerid, Isostearinsäuremonoglycerid, Ricinolsäuremonoglycerid, Isostearinsäurediglycerid, Ölsäuremonoglycerid, Ricinolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolensäuremonoglycerid, Linolensäuremonoglycerid, Weinsäuremonoglycerid, Weinsäuremonoglycerid, Weinsäuremonoglycerid, Gitronensäuremonoglycerid, Äpfelsäuremonoglycerid, Äpfelsäuremonoglycerid, Äpfelsäuremonoglycerid sowie deren technische Gemische, die untergeordnet aus dem Herstellungsprozeß noch geringe Mengen an Triglycerid enthalten können. Ebenfalls geeignet sind Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Partialglyceride.

[0019] Als Sorbitanester kommen Sorbitanmonoisostearat, Sorbitansesquiisostearat, Sorbitandiisostearat, Sorbitanmonoeucat, Sorbitantriisostearat, Sorbitanmonoeucat, Sorbitansesquioleat, Sorbitantrioleat, Sorbitanmonoeucat, Sorbitansesquioleat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitansesquiricinoleat, Sorbitandiricinoleat, Sorbitantriricinoleat, Sorbitanmonohydroxystearat, Sorbitansesquihydroxystearat, Sorbitandihydroxystearat, Sorbitantrihydroxystearat, Sorbitanmonotartrat, Sorbitansesquitartrat, Sorbitantritartrat, Sorbitanmonocitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitansesquimaleat, Sorbitansesquima

[0020] Typische Beispiele für geeignete Polyglycerinester sind Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate (Dehymuls® PGPH), Polyglycerin-3-Diisostearate (Lameform® TGI), Polyglyceryl-4 Isostearate (Isolan® GI 34), Polyglyceryl-3 Oleate, Diisostearoyl Polyglyceryl-3 Diisostearate (Isolan® PDI), Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate (Tego Care® 450), Polyglyceryl-3 Beeswax (Cera Bellina®), Polyglyceryl-4 Caprate (Polyglycerol Caprate T2010/90), Polyglyceryl-3 Cetyl Ether (Chimexane® NL), Polyglyceryl-3 Distearate (Cremophor® GS 32) und Polyglyceryl Polyricinoleate (Admul® WOL 1403) Polyglyceryl Dimerate Isostearate sowie deren Gemische.

[0021] Beispiele für weitere geeignete Polyolester sind die gegebenenfalls mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid umgesetzten Mono-, Di- und Triester von Trimethylolpropan oder Pentaerythrit mit Laurinsäure, Kokosfettsäure, Talgfettsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Behensäure und dergleichen.

[0022] Weiterhin können als Emulgatoren zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,N Dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C_{8/18}-filkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkyl-N-al laminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C_{12/18}-Acylsarcosin.

[0023] Schließlich kommen auch Kationtenside als Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der Esterquats, vorzugsweise methylquaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

[0024] Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen.

35

50

EP 1 104 672 A1

[0025] Als Periglanzwachse kommen beispielsweise in Frage: Alkylenglycolester, speziell Ethylenglycoldistearat; Fettsäurealkanolamide, speziell Kokosfettsäurediethanolamid; Partialglyceride, speziell Stearinsäuremonoglycerid; Ester von mehrwertigen, gegebenenfalls hydroxysubstituierte Carbonsäuren mit Fettalkoholen mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, speziell langkettige Ester der Weinsäure; Fettstoffe, wie beispielsweise Fettalkohole, Fettketone, Fettaldehyde, Fettether und Fettcarbonate, die in Summe mindestens 24 Kohlenstoffatome aufweisen, speziell Lauron und Distearylether; Fettsäuren wie Stearinsäure, Hydroxystearinsäure oder Behensäure, Ringöffnungsprodukte von Olefinepoxiden mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Polyolen mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen und 2 bis 10 Hydroxylgruppen sowie deren Mischungen.

[0026] Als Konsistenzgeber kommen in erster Linie Fettalkohole oder Hydroxyfettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride, Fettsäuren oder Hydroxyfettsäuren in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten.

[0027] Geeignete Verdickungsmittel sind beisplelsweise Aerosil-Typen (hydrophile Kieselsäuren), Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, ferner höhemolekulare Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxyllerte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

[0028] Geeignete kationische Polymere sind beispielsweise kationische Cellulosederivate, wie z.B. eine quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400® von Amerchol erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierte VinylpyrrolidonNinylimidazol-Polymere, wie z.B. Luviquat® (BASF), Kondensationsprodukte von Polyglycolen und Aminen, quaternierte Kollagenpolypeptide, wie beispielsweise Lauryldimonium Hydroxypropyl Hydrolyzed Collagen (Lamequat®L/Grünau), quaternierte Weizenpolypeptide, Polyethylenimin, kationische Siliconpolymere, wie z.B. Amodimethicone, Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin (Cartaretine®/Sandoz), Copolymere der Acrylsäure mit Dimethyl-diallylammoniumchlorid (Merquat® 550/Chemviron), Polyaminopolyamide, wie z.B. beschrieben in der FR 2252840 A Sowie deren vernetzte wasserlöslichen Polymere, kationische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenalkylen, wie z.B. Dibrombutan mit Bisdialkylaminen, wie z.B. Bis-Dimethylamino-1,3-propan, kationischer Guar-Gum, wie z.B. Jaguar® CBS, Jaguar® C-17, Jaguar® C-16 der Firma Celanese, quaternierte Ammoniumsalz-Polymere, wie z.B. Mirapol® A-15, Mirapol® AD-1, Mirapol® AZ-1 der Firma Miranol.

[0029] Als anionische, zwitterionische, amphotere und nichtionische Polymere kommen beispielsweise Vinylacetat/
Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/ Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte
Polyacrylsäuren, Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid/ Acrylat-Copolymere, Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert.Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxyproylmethacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon/
Vinylacetat-Copolymere, Vinylpyrrolidon/ Dimethylaminoethylmethacrylat/Vinylcaprolactam-Terpolymere sowie gegebenenfalls derivatisierte Celluloseether und Silicone in Frage.

[0030] Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxane, Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor-, glykosid- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können. Weiterhin geeignet sind Simethicone, bei denen es sich um Mischungen aus Dimethiconen mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 300 Dimethylsiloxan-Einheiten und hydrierten Silicaten handelt. Eine detaillierte Übersicht über geeignete flüchtige Silicone findet sich zudem von Todd et al. in Cosm. Toil. 91, 27 (1976).

[0031] Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, als Wachse kommen u.a. natürliche Wachse, wie z.B. Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Espartograswachs, Korkwachs, Guarumawachs, Reis-keimölwachs, Zuckerrohrwachs, Ouricurywachs, Montanwachs, Bienenwachs, Schellackwachs, Walrat, Lanolin (Wollwachs), Bürzelfett, Ceresin, Ozokerit (Erdwachs), Petrolatum, Paraffinwachse, Mikrowachse; chemisch modifizierte Wachse (Hartwachse), wie z.B. Montanesterwachse, Sasolwachse, hydrierte Jojobawachse sowie synthetische Wachse, wie z.B. Polyalkylenwachse und Polyethylenglycolwachse in Frage. Neben den Fetten kommen als Zusatzstoffe auch fettähnliche Substanzen, wie Lecithine und Phospholipide in Frage. Unter der Bezeichnung Lecithine versteht der Fachmann diejenigen Glycero-Phospholipide, die sich aus Fettsäuren, Glycerin, Phosphorsäure und Cholin durch Veresterung bilden. Lecithine werden in der Fachwelt daher auch häufig als Phosphatidylcholine (PC) bezeichnet. Als Beispiele für natürliche Lecithine seien die Kephaline genannt, die auch als Phosphatidsäuren bezeichnet werden und Derivate der 1,2-Diacyl-sn-glycerin-3-phosphorsäuren darstellen. Dem gegenüber versteht man unter Phospholipiden gewöhnlich Mono- und vorzugsweise Diester der Phosphorsäure mit Glycerin (Glycerinphosphate), die allgemein zu den Fetten gerechnet werden. Daneben kommen auch Sphingosine bzw. Sphingolipide in Frage.

[0032] Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren, wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat bzw. -ricinoleat eingesetzt werden.

[0033] Unter biogenen Wirkstoffen sind belspielsweise Tocopherol, Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Desoxyribonucleinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen.

[0034] Kosmetische Deodorantien (Desodorantien) wirken Körpergerüchen entgegen, überdecken oder beseitigen sie. Körpergerüche entstehen durch die Einwirkung von Hautbakterien auf apokrinen Schweiß, wobei unangenehm riechende Abbauprodukte gebildet werden. Dementsprechend enthalten Deodorantien Wirkstoffe, die als keimhemmende Mittel, Enzyminhibitoren, Geruchsabsorber oder Geruchsüberdecker fungieren.

[0035] Als keimhemmende Mittel sind grundsätzlich alle gegen grampositive Bakterien wirksamen Stoffe geeignet, wie z. B. 4-Hydroxybenzoesäure und ihre Salze und Ester, N-(4-Chlorphenyl)-N'-(3,4 dichlor- phenyl)hamstoff, 2,4,4'-Trichlor-2'-hydroxydiphenylether (Triclosan), 4-Chlor-3,5-dimethylphenol, 2,2'-Methylen-bis(6-brom-4-chlorphenol), 3-Methyl-4-(1-methylethyl)phenol, 2-Benzyl-4-chlorphenol, 3-(4-Chlorphenoxy)-1,2-propandiol, 3-lod-2-propinylbutyl-carbamat, Chlorhexidin, 3,4,4'-Trichlorcarbanilid (TTC), antibakterielle Riechstoffe, Thymol, Thymianöl, Eugenol, Nelkenöl, Menthol, Minzöl, Farnesol, Phenoxyethanol, Glycerinmonolaurat (GML), Diglycerinmonocaprinat (DMC), Salicylsäure-N-alkylamide wie z. B. Salicylsäure-n-octylamid oder Salicylsäure-n-decylamid.

[0036] Als Enzyminhibitoren sind beispielsweise Esteraseinhibitoren geeignet. Hierbei handelt es sich vorzugsweise um Trialkylcitrate wie Trimethylcitrat, Tripropylcitrat, Triisopropylcitrat, Tributylcitrat und insbesondere Triethylcitrat (Hydagen® CAT, Henkel KGaA, Düsseldorf/FRG). Die Stoffe inhibieren die Enzymaktivität und reduzieren dadurch die Geruchsbildung. Weitere Stoffe, die als Esteraseinhibitoren in Betracht kommen, sind Sterolsulfate oder -phosphate, wie beispielsweise Lanosterin-, Cholesterin-, Campesterin-, Stigmasterin- und Sitosterinsulfat bzw -phosphat, Dicarbonsäuren und deren Ester, wie beispielsweise Glutarsäure, Glutarsäuremonoethylester, Glutarsäurediethylester, Adipinsäure, Adipinsäuremonoethylester, Adipinsäurediethylester, Malonsäure und Malonsäurediethylester, Hydroxycarbnonsäuren und deren Ester wie beispielsweise Citronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Weinsäurediethylester, sowie Zinkglycinat.

[0037] Als Geruchsabsorber eignen sich Stoffe, die geruchsbildende Verbindungen aufnehmen und weitgehend festhalten können. Sie senken den Partialdruck der einzelnen Komponenten und verringern so auch ihre Ausbreitungsgeschwindigkeit. Wichtig ist, daß dabei Parfums unbeeinträchtigt bleiben müssen. Geruchsabsorber haben keine Wirksamkeit gegen Bakterien. Sie enthalten beispielsweise als Hauptbestandteil ein komplexes Zinksalz der Ricinolsäure oder spezielle, weitgehend geruchsneutrale Duftstoffe, die dem Fachmann als "Fixateure" bekannt sind, wie z. B. Extrakte von Labdanum bzw. Styrax oder bestimmte Abietinsäurederivate. Als Geruchsüberdecker fungieren Riechstoffe oder Parfümöle, die zusätzlich zu ihrer Funktion als Geruchsüberdecker den Deodorantien ihre jeweilige Duftnote verleihen. Als Parfümöle seien beispielsweise genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten, Stengeln und Blättern, Früchten, Fruchtschalen, Wurzeln, Hölzern, Kräutern und Gräsern, Nadeln und Zweigen sowie Harzen und Balsamen. Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typlsche synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z. B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labdanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α -Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilat,

[0038] Antitranspirantien (Antiperspirantien) reduzieren durch Beeinflussung der Aktivität der ekkrinen Schweißdrüsen die Schweißbildung, und wirken somit Achselnässe und Körpergeruch entgegen. Wässrige oder wasserfreie Formulierungen von Antitranspirantien enthalten typischerweise folgende Inhaltsstoffe:

> adstringierende Wirkstoffe,

Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

> Ölkomponenten,

- > nichtionische Emulgatoren,
- Coemulgatoren,
- > Konsistenzgeber,
- > Hilfsstoffe wie z. B. Verdicker oder Komplexierungsmittel und/oder
- 5 p nichtwässrige Lösungsmittel wie z. B. Ethanol, Propylenglykol und/oder Glycerin.

[0039] Als adstringierende Antitranspirant- Wirkstoffe eignen sich vor allem Salze des Aluminiums, Zirkoniums oder des Zinks. Solche geeigneten antihydrotisch wirksamen Wirkstoffe sind z.B. Aluminiumchlorid, Aluminiumchlorhydrat, Aluminiumdichlorhydrat, Aluminiumsesquichlorhydrat und deren Komplexverbindungen z. B. mit Propylenglycol-1,2. Aluminiumhydroxyallantoinat, Aluminiumchloridtartrat, Aluminium-Zirkonium-Trichlorohydrat, Aluminium-Zirkonium-tetrachlorohydrat, Aluminium-Zirkonium-pentachlorohydrat und deren Komplexverbindungen z. B. mit Aminosäuren wie Glycin. Daneben können in Antitranspirantien übliche öllösliche und wasserlösliche Hilfsmittel in geringeren Mengen enthalten sein. Solche öllöslichen Hilfsmittel können z.B. sein:

- > entzündungshemmende, hautschützende oder wohlriechende ätherische Öle,
 - > synthetische hautschützende Wirkstoffe und/oder
 - > öllösliche Parfümöle.

15

45

50

55

[0040] Übliche wasserlösliche Zusätze sind z.B. Konservierungsmittel, wasserlösliche Duftstoffe, pH-Wert-Stellmittel, z.B. Puffergemische, wasserlösliche Verdickungsmittel, z.B. wasserlösliche natürliche oder synthetische Polymere wie z.B. Xanthan-Gum, Hydroxyethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon oder hochmolekulare Polyethylenoxide.

[0041] Als Antischuppenmittel können Octopirox® (1-Hydroxy-4-methyl-6-(2,4,4-trimythylpentyl)-2-(1H)-pyridon-monoethanolaminsalz), Baypival, Pirocton Olamin, Ketoconazol®, (4-Acetyl-1-{-4-[2-(2.4-dichlorphenyl)r-2-(1H-imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxylan-c-4-ylmethoxyphenyl}piperazin, Selendisulfid, Schwefel kolloidal, Schwefelpolyehtylenglykolsorbitanmonooleat, Schwefelrizinolpolyehtoxylat, Schwefelteer Destillate, Salicylsäure (bzw. in Kombination mit Hexachlorophen), Undexylensäure Monoethanolamid Sulfosuccinat Na-Salz, Lamepon® UD (Protein-Undecylensäurekondensat, Zinkpyrethion, Aluminiumpyrition und Magnesiumpyrithion / Dipyrithion-Magnesiomsulfat eingesetzt werden.

[0042] Gebräuchliche Filmbildner sind beispielsweise Chitosan, mikrokristallines Chitosan, quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate, Kollagen, Hyaluronsäure bzw. deren Salze und ähnliche Verbindungen.

[0043] Als Quellmittel für wäßrige Phasen können Montmorillonite, Clay Mineralstoffe, Pemulen sowie alkylmodifizierte Carbopoltypen (Goodrich) dienen. Weitere geeignete Polymere bzw. Quellmittel können der Übersicht von R. Lochhead in Cosm.Toil. 108, 95 (1993) entnommen werden.

Unter UV-Lichtschutzfaktoren sind beispielsweise bei Raumtemperatur flüssig oder kristallin vorliegende organische Substanzen (Lichtschutzfilter) zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. UVB-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Als öllösliche Substanzen sind z.B. zu nennen:

- \$ 3-Benzylidencampher bzw. 3-Benzylidennorcampher und dessen Derivate, z.B. 3-(4-Methylbenzyliden)campher wie in der EP 0693471 B1 beschrieben;
 - ▶ 4-Aminobenzoesäurederivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-octylester und 4-(Dimethylamino)benzoesäureamylester;
 - ➤ Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäurepropylester, 4-Methoxyzimtsäureisoamylester 2-Cyano-3,3-phenylzimtsäure-2-ethylhexylester (Octocrylene);
 - ➤ Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-4-isopropylbenzylester, Salicylsäurehomomenthylester;
 - ▶ Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methylbenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon;
 - > Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzmalonsäuredi-2-ethylhexylester;
 - > Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin und Octyl Triazon, wie in der EP 0818450 A1 beschrieben oder Dioctyl Butamido Triazone (Uvasorb® HEB);
 - Propan-1,3-dione, wie z.B. 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
 - > Ketotricyclo(5.2.1.0)decan-Derivate, wie in der EP 0694521 B1 beschrieben.

[0045] Als wasserlösliche Substanzen kommen in Frage:

2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-, Alkanolam-

monium- und Glucammoniumsalze;

5

15

- ➤ Sulfonsäurederivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und ihre Salze;
- > Sulfonsäurederivate des 3- Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzol-sulfonsäure und 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornyliden)sulfonsäure und deren Salze.

[0046] Als typische UV-A-Filter kommen insbesondere Derivate des Benzoylmethans in Frage, wie beispielsweise 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-tert.-Butyl-4'-methoxydibenzoylmethan (Parsol 1789), 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)-propan-1,3-dion sowie Enaminverbindungen, wie beschrieben in der DE 19712033 A1 (BASF). Die UV-A und UV-B-Filter können selbstverständlich auch in Mischungen eingesetzt werden. Neben den genannten löslichen Stoffen kommen für diesen Zweck auch unlösliche Lichtschutzpigmente, nämlich feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage. Beispiele für geeignete Metalloxide sind insbesondere Zinkoxid und Titandioxid und daneben Oxide des Eisens, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums und Cers sowie deren Gemische. Als Salze können Silicate (Talk), Bariumsulfat oder Zinkstearat eingesetzt werden. Die Oxide und Salze werden in Form der Pigmente für hautpflegende und hautschützende Emulsionen und dekorative Kosmetik verwendet. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Die Pigmente können auch oberflächenbehandelt, d.h. hydrophilisiert oder hydrophobiert vorliegen. Typische Beispiele sind gecoatete Titandioxide, wie z.B. Titandioxid T 805 (Degussa) oder Eusolex® T2000 (Merck). Als hydrophobe Coatingmittel kommen dabei vor allem Silicone und dabei speziell Trialkoxyoctylsilane oder Simethicone in Frage. In Sonnenschutzmitteln werden bevorzugt sogenannte Mikro- oder Nanopigmente eingesetzt. Vorzugsweise wird mikronisiertes Zinkoxid verwendet. Weitere geeignete UV-Lichtschutzfilter sind der Übersicht von P.Finkel in SÖFW-Journal 122, 543 (1996) zu entnehmen.

[0047] Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D, L-Carnosin, D-Carnosin, L-Camosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, 7-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Butioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis (μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Äpfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Superoxid-Dismutase, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z.B. Selen-Methionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

[0048] Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner Hydrotrope, wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Die Polyole können noch weitere funktionelle Gruppen, insbesondere Aminogruppen, enthalten bzw. mit Stickstoff modifiziert sein. Typische Beispiele sind

Glycerin

- Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1,000 Dalton:
- technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit

und Dipentaerythrit;

5

50

- Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methylund Butylglucosid;
- Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- > Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin;
- Dialkoholamine, wie Diethanolamin oder 2-Amino-1,3-propandiol.
- [0049] Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure sowie die in Anlage 6, Teil A und B der Kosmetikverordnung aufgeführten weiteren Stoffklassen. Als Insekten-Repellentien kommen N,N-Diethyl-m-toluamid, 1,2-Pentandiol oder Ethyl Butylacetylaminopropionate in Frage, als Selbstbräuner eignet sich Dihydroxyaceton. Als Tyrosinhinbitoren, die die Bildung von Melanin verhindern und Anwendung in Depigmentierungsmitteln finden, kommen beispielsweise Arbutin, Kojisäure, Cumarinsäure und Ascorbinsäure (Vitamin C) in Frage.
- [0050] Als Parfümöle seien genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten (Lilie, Lavendel, Rosen, Jasmin, Neroli, Ylang-Ylang), Stengeln und Blättern (Geranium, Patchouli, Petitgrain), Früchten (Anis, Koriander, Kümmel, Wacholder), Fruchtschalen (Bergamotte, Zitrone, Orangen), Wurzeln (Macis, Angelica, Sellerie, Kardamon, Costus, Iris, Calmus), Hölzern (Pinien-, Sandel-, Guajak-, Zedern-, Rosenholz), Kräutern und Gräsern (Estragon, Lemongras, Salbei, Thymian), Nadeln und Zweigen (Fichte, Tanne, Kiefer Latschen), Harzen und Raleamen (Gelbagum, Elemi Benzen, Murthe, Olibeaum, Orangen), Hiller in Janne,
 - Kiefer, Latschen), Harzen und Balsamen (Galbanum, Elemi, Benzoe, Myrrhe, Olibanum, Opoponax). Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, Phenoxyethylisobutyrat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Dimethylbenzylcarbinylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformlat, Ethylmethylphenylglycinat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylproplonat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone, α-Isomethylionon und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z.B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labolanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyr-
- cenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α-Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilliat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.
- [0051] Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106 zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.
 - [0052] Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% bezogen auf die Mittel betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.
 - [0053] In der nachfolgenden Tabelle sind eine Reihe von Formulierungsbeispielen unter Einsatz von Prunus-Extrakten angegeben.

Beispiele

[0054]

<u>Tabelle 1</u>
Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-%)

Zusammensetzung (INCI)	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
		-	•						•	
Emulgade® SE Glyceryl Sterate (and) Celeareth 12/20 (and) Cetearyl Alcohol (and) Cetyl Palmitate	5,0	5,0	5,0	4,0	5,0	4,0	-	-	-	-
Eumulgin® B1 Ceteareth-12	-	-	-	1,0	-	1,0	-	-	-	-
Lameform® TGI Polyglyceryl-3 Isoslearate	-	-	-	-	-	-	4,0	-	4,0	-
Dehymuls® PGPH Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	-	-	-	-	-	-	-	4,0	-	4,0
Monomuls® 90-O 18 Glyceryl Oleate	-	-	-	-	-	-	2,0	-	2,0	-
Cetiol® CC Dicaprylyl carbonate	-	3,0	-		4,0	2,0	-	-	5,0	6,0
Cetiol® HE PEG-7 Glyceryl Coccate	-	-	-	-	-	-	-	2,0	-	2,0
Cetiol® OE Dicaprytyl Ether	-	-	-	-	-	1,0	5,0	6,0	-	-
Cetiol® PGL Hexyldecanol (and) Hexyldecyl Laurele	-	-	-	3,0	-	-	10, 0	9,0	10, 0	9,0
Cetic (® SN Cetearyl Isononanoate	3,0	-	3,0	-	-	-	-	-	-	-
Cetiol® V Decyl Oleate	3,0	3,0	3,0	-	4,0	-	-	-	-	-
Myritol® 318 Coco Caprylate Caprate	-	-	-	3,0	-	4,0	5,0	5,0	5,0	5,0
Bees Wax	-	-	-	-	-	-	7,0	5,0	7,0	5,0
Phytoestryl® Prunus Extract	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0
Nutrilan® Elastin E20 Hydrolyzed Elastin	2,0	2,0	•		•	•	•		•	-
Nutrilan® 1-50 Hydrolyzed Collagen	-	-	2,0	-	2,0	•	•	•	-	-
Gluadin® AGP Hydrolyzed Wheat Gluten	•	•	-	0,5	-	0,5	-	-	-	-
Gluadin® WK Sodium Cocoyl Hydrolyzed Wheat Protein	-	-	-	-	-	•	0,5	0,5	0,5	0,5
Artypon® F _aureth-2	•	2,0	-	-	2,0	2,0	-	-	2,0	2,0
Highcareen® GS Belaglucan	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Hydagen® CMF Chilosan	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Magnesium Sulfate Hepta Hydrate	-	-		-	- 1	-	1,0	1,0	1,0	1,0
Glycerin (86 Gew%ig)	3,0	3,0	3,0	5,0	3,0	5,0	5,0	3,0	5,0	3,0

(1,2) Softcreme, (3-6) Feuchtigkeitsemulsion, (7-10) Nachtcreme

<u>Tabelle 1</u>
Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-%) - Fortsetzung 2

5	Zusammensetzung (INCI)	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
	Dehymuls® PGPH Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	4,0	3,0	-	5,0	1 -	-	-	-	1 -	-
	Lameform® TGI Polydyceryl-3 Discostearate	2,0	1,0	-	-		•	-	-	-	·
10	Emulgade® PL 68/50 Celearyl Glucoside (and) Celearyl Alcohol	•	-	-	-	4,0	٠	·	·	3,0	
	Eumulgin®B2 Ceteareth-20	-		-		-			2,0	-	·
15	Tegocare® PS Polyglyceryl-3 Melhylglucose Distearate		-	3,0				4,0			
	Eumulgin VL 75 Polyglyoeryl-2 Dipolythydroxystearate (and) Lauryl Glucoside (and) Glycerin		-		•		3,5		-	2,5	-
	Bees Wax	3,0	2,0	5,0	2,0		-	L -			-
20	Cutina® GMS Glyceryl Stearate		•	·		-	2,0	4,0	·	-	4,0
	Lanette® O Cetearyl Alcohol			2,0		2,0	4,0	2,0	4,0	4,0	1,0
	Antaron® V 216 PVP / Hexadecene Copolymer		<u> </u>	·		<u> </u>	3,0	·			2,0
25	Myritol® 818 Cocoglycerides	5,0		10,0	Ŀ	8,0	6,0	6,0		5,0	5,0
	Finsolv® TN C12/15 Akyl Benzoale	<u> </u>	6,0		2,0		-	3,0	-	-	2,0
30	Cetiol® J 600 Oleyl Enucate	7,0	4,0	3,0	5,0	4,0	3,0	3,0		5,0	4,0
	Cetiol® OE Dicappyly Ether	3,0		6,0	8,0	6,0	5,0	4,0	3,0	4,0	6,0
	Mineral Oil	<u> </u>	4,0	-	4,0	<u> </u>	2,0		1,0	-	-
	Cetiol® PGL Hexadecanol (and) Hexyldecyl Laurate	•	7,0	3,0	7,0	4,0	٠.	-		1,0	-
35	Panthenol / Bisabolol	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2	1.2	1,2	1,2	1,2
	Phytoestryi® Prunus Extract	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0
	Copherol® F 1300 Tocopherol / Tocopheyl Acetate	0,5	1,0	1,0	2,0	1,0	1,0	1,0	2,0	0,5	2,0
40	Neo Heliopan® Hydro Sodium Phenybenzimidazole Sulfonate	3,0	-	,	3,0	•	-	2,0	-	2,0	-
	Neo Heliopan® 303 Octocrylene	•	5,0	•	•	٠	4,0	5,0	•	-	10,0
45	Neo Heliopan® BB Benzophenone-3	1,5	-	-	2,0	1,5	-	-	٠	2,0	-
45	Neo Heliopan⊛ E 1000 Isoamyi p-Methoxycinnamale	5,0	-	4,0	·	2,0	2,0	4,0	10,0		•
	Neo Heliopan® AV Octyl Methoxycinnamate	4,0	-	4,0	3,0	2,0	3,0	4,0		10,0	2,0
50	Uvinul® T 150 Octyl Inazone	2,0	4,0	3,0	1,0	1,0	1,0	4,0	3,0	3,0	3,0
	Zinc Oxide	-	6,0	6,0	<u> </u>	4,0	\cdot		·	-	5,0
	Titanium Dioxide	-	•	-	-	- 1	-	·	5,0		-
	Glycerin (86 Gew%ig)	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0

⁽¹¹⁾ W/O-Sonnenschutzcreme, (12-14) W/O-Sonnenschutzlotion, (15, 18, 20) O/W-Sonnenschutzlotion (16, 17, 19) O/W-Sonnenschutzcreme

Patentansprüche

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- Verwendung von Prunus-Extrakten zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen gegen die Hautalterung.
- 2. Verwendung von Prunus-Extrakten zur Herstellung von Sonnenschutzmitteln.
- 3. Verwendung nach den Ansprüchen 1 und/oder 2, dadurch gekennzelchnet, daß die Extrakte eine wirksame Menge an Isoflavonen und Flavanonen enthalten.
- 4. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die Extrakte in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-% bezogen auf Aktivsubstanz und die fertigen Zubereitungen einsetzt.
- 5. Wirkstoffmischungen, enthaltend Genistine und Naringenine.
- 6. Verwendung von Wirkstoffmischungen, enthaltend Genisteine und Naringenine zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen.
- 7. Verwendung von Wirkstoffmischungen, enthaltend Genisteine und Naringenine als Antioxidantien.
- 8. Verwendung von Wirkstoffmischungen, enthaltend Genisteine und Naringenine zur Herstellung einer Zubereitung zur Stimulation der Aktivität der Keratinocyten und Fibroblasten.
- 9. Verwendung von Wirkstoffmischungen, enthaltend Genisteine und Naringenine zur Stärkung der Hautelastizität.
- 10. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß man die Zubereitungen in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-%-bezogen auf Aktivsubstanz und die fertigen Zubereitungen einsetzt.



Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeidung

der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 99 44 0342

	EINSCHLÄGIG		D=1/45	
Categoria	Kennzeichnung des Doku der maßgebild	ments mit Angabe, soweit erforderlich hen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (INLCL7)
X	FR 2 719 473 A (LAI VEGETALE YVES ROCHI 10. November 1995 * das ganze Dokume	(1995-11-10)	1,4	A61K7/48 A61K31/35
X	EP 0 781 544 A (THI DISTILLING CO) 2. • * das ganze Dokume	Juli 1997 (1997-07-02)	2,4	
x	PATENT ABSTRACTS OF vol. 1996, no. 09 & JP 08 133940 A (I * Zusammenfassung	(C POLA CHEM IND CO)	2,4	
c	PATENT ABSTRACTS OF vol. 018, no. 307 (& JP 06 065043 A (I * Zusammenfassung	(C-1211) KOSE CORP)	1,4	
		-/	1 :	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CL7)
				A61K
			<u></u>	
Die Reche in einem s der Techn Voäständi Univolistän	LLSTÄNDIGE RECHE archenabteilung ist der Auffassung, d oldchen Umfang nicht entspricht bzw. nu ik für diese Anspruche nicht, bzw. nu g recherchierte Patentansprüche: ndrg recherchierte Patentansprüche: erchierte Patentansprüche:	(aß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorschi entsprechen, daß sinnvolle Ermittlungen übe	ilten des EPÜ or den Stand	
	die Beschränkung der Recherche: ie Ergänzungsblatt (;		
	Recherchenart DEN HAAG	Abschußdatum der Recherche 31. August 2000	Fie	Profer Cher, J.P.
K	TEGORIE DER GENANNTEN DOK	UMENTEN T: der Erfindung zu	grunde liegende T	heonen oder Grundsätze
	pesonderer Bedeutung allein betrach	E : álteres Patentdo	kument, das jedoc dedatum veröffen	h enst am oder



UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE ERGÄNZUNGSBLATT C

Nummer der Anmeldung EP 99 44 0342

Vollständig recherchierte Ansprüche: 5-110

Unvollständig recherchierte Ansprüche:

Grund für die Beschränkung der Recherche:

Die geltenden Patentansprüche 1-4 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Extrakten der Gattung Prunus von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 84 EPÜ auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art. 83 EPÜ in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Daher wurde die Recherche auf basis denen in der Beschreibung erwähnten Extrakten und der allgemeine Gattung Prunus durchgeführt.



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 44 0342

L	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IRLCL7
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
X,D	DATABASE WPI Week 199816 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1998-174834 XP002137767 & JP 10 036279 A (ICHIMARU PHARCOS INC) * Zusammenfassung *	1,4	
X	DATABASE WPI Week 199711 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1997-115211 XP002137768 & JP 09 002964 A (SANKI SHOJI KK) * Zusammenfassung *	1.4	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CLT
X	DATABASE WPI Week 199919 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1999-226071 XP002137769 & JP 11 060458 A (EIKODO KK) * Zusammenfassung *	1,4	
	DATABASE WPI Week 199913 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1999-148433 XP002137770 & JP 11 012122 A (POLA CHEM IND INC) * Zusammenfassung *	1,4	
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 307 (C-1211) & JP 06 065044 A (KOSE CORP) * Zusammenfassung * -/	1,4	



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeidung EP 99 44 0342

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (InLCI.7)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 03 (C & JP 07 309770 A (NARISU KESHOHIN KK) * Zusammenfassung *	1,4	
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 10 (C & JP 10 130162 A (KANEBO) * Zusammenfassung *	1,4	
A	FR 2 768 621 A (L'OREAL) 26. März 1999 (1999-03-26) * das ganze Dokument *	1-4	
Α.	DATABASE WPI Week 198942 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1989-306581 XP002137771 & JP 01 228992 A (KOBE STEEL) * Zusammenfassung *	1-4	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 015, no. 332 (C-0861) & JP 03 127714 A (KOBAYASHI KOSE CO) * Zusammenfassung *	1-4	
×	SO ET AL.: "inhibition of human breast cancer cell proliferation and delay of mammary tumorigenesis by flavonoids and citrus juices" NUTR. CANCER, Bd. 26, Nr. 2, 1996, Seiten 167-181, XP002146222 * Tabelle 2 *	5-10	



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 44 0342

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
A	US 5 952 373 A (LANZENDÖRFER ET AL) 14. September 1999 (1999-09-14) * das ganze Dokument *	5-10	
A	EP 0 742 012 A (KUREHA CHEMICAL INDUSTRY CO.) 13. November 1996 (1996-11-13) * das ganze Dokument *	5-10	
Ε	WO 00 33824 A (MICHIGAN STATE UNIVERSITY) 15. Juni 2000 (2000-06-15) * das ganze Dokument *	5-10	
	·		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CL7)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 44 0342

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

31-08-2000

	Recherchenberic hrtes Patentdoki		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR	2719473	Α	10-11-1995	KEINE	
EP	781544	A	02-07-1997	JP 9175982 A US 5853728 A	08-07-1993 29-12-1998
JP	08133940	A	28-05-1996	KEINE	
JP	06065043	Α	08-03-1994	KEINE	
JP	10036279	A	10-02-1998	KEINE	
JP	9002964	A	07-01-1997	KEINE	
JP	11060458	A	02-03-1999	KEINE	
JP	11012122	A	19-01-1999	KEINE	
JP	06065044	A	08-03-1994	KEINE	
JP	07309770	Α	28-11-1995	KEINE	
JP	10130162	A	19-05-1998	KEINE	
FR	2768621	A	26-03-1999	CA 2245125 A EP 0906752 A JP 11180879 A	22-03-1999 07-04-1999 06-07-1999
JP	1228992	A	12-09-1989	KEINE	
JP	03127714	Α	30-05-1991	JP 2799603 B	21-09-1998
US	5952373	A	14-09-1999	DE 4444238 A WO 9618379 A WO 9618380 A WO 9618381 A WO 9618382 A EP 0716847 A EP 0799020 A EP 0799022 A EP 0799023 A JP 8259421 A JP 10510522 T JP 10510523 T JP 10510803 T	20-06-1996 20-06-1996 20-06-1996 20-06-1996 19-06-1997 08-10-1997 08-10-1997 08-10-1997 08-10-1998 13-10-1998 20-10-1998

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

EPO FORM PO461

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 44 0342

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamillen der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

31-08-2000

EP 742012 A 13-11-1996 JP 8301781 A JP 2892300 B JP 8301784 A JP 3003978 B JP 9012459 A JP 9040556 A JP 2933511 B JP 9040553 A AU 689036 B AU 5214096 A CA 2175985 A WO 0033824 A 15-06-2000 WO 0033667 A WO 0033670 A	Datum d Veröffentlic
	19-11-1 19-11-1 17-05-1 19-11-1 31-01-2 14-01-1 10-02-1 10-02-1 19-03-1 19-12-1
	15-06-2 15-06-2

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr 12/82